" (C) WPI / DERWENT

BEST AVAILABLE COPY

AN - 1982-36001E [25]

A - [001] 013 04- 06- 067 07& 07- 070 075 09& 101 15- 18- 231 239 240 244 245 252 255 256 273 300 305 306 364 365 443 477 52& 52- 525 526 53& 532 533 535 54& 55& 551 56& 560 566 575 596 645 688 720

AP - JP19800126107 19800912

CPY - TEIZ-N

DC - A96 B07 P33

DR - 0179-U 0276-U 1583-U

FS - CPI;GMPI

IC - A61J3/07; A61K9/48; A61K31/45

KS - 0034 0037 0060 0072 0105 0231 0906 1977 1980 1985 1986 2007 2208 2209 2304 2321 2628 2654 2673 2726 2766 2837 3198 3199 3200 3201 3202 3250

MC - A03-C01 A08-E03 A12-B07 A12-V01 B04-B04A B04-C02 B04-C03A B04-C03B B07-D08 B12-M06 B12-M11

M1 - [01] M423 M431 M782 M903 R031 V751

- [02] F011 F012 F423 G011 G100 H211 H401 H402 H481 H482 H521 H589 H713 H721 J011 J012 J131 J171 J221 J521 L810 L941 M210 M211 M212 M262 M272 M273 M280 M281 M311 M312 M313 M320 M321 M323 M331 M332 M342 M349 M381 M383 M391 M393 M423 M431 M510 M520 M521 M530 M531 M540 M620 M782 M903 Q620 R031 V712 V713 V735 V743 V751
- M2 [03] F012 F113 G011 G020 G100 G211 H1 H102 H181 H4 H401 H481 H5 H541 H542 H716 H721 H8 M210 M213 M214 M231 M232 M233 M272 M273 M281 M311 M313 M321 M332 M342 M343 M373 M383 M391 M413 M414 M431 M510 M520 M521 M531 M540 M782 M903 P522 R031
 - [04] D012 D016 D025 D120 H4 H401 H441 H8 M210 M211 M225 M232 M240 M283 M320 M412 M431 M511 M520 M530 M540 M782 M903 M910 R031 V0 V350
 - [05] G031 G036 G039 G060 G563 G640 H4 H401 H461 H7 H720 H724 H8 M1 M126 M134 M210 M211 M222 M232 M240 M282 M311 M312 M321 M332 M341 M342 M344 M415 M431 M510 M520 M530 M542 M782 M903 M910 R031 V0 V340
 - [06] F012 F013 F014 F015 F016 F432 G011 G100 H3 H341 J0 J012 J2 J212 M1 M113 M210 M211 M240 M272 M282 M320 M413 M431 M510 M521 M531 M540 M782 M903 P522 R031
 - [07] G018 G100 H5 H542 H7 H723 H8 K0 L9 L951 M210 M211 M226 M232 M240 M272 M282 M320 M414 M431 M510 M520 M531 M540 M782 M903 P522 R031 V0 V801
 - [08] F011 F013 F014 F015 F512 G013 G019 G100 H2 H211 J0 J011 J1 J111 J5 J521 K0 K4 K431 K499 K5 K534 L9 L941 M1 M123 M145 M280 M320 M413 M431 M510 M521 M532 M540 M782 M903 M910 Q623 R031
 - [10] G011 G022 G111 G221 H1 H100 H141 K0 K5 K534 M1 M122 M145 M210 M211 M240 M281 M320 M414 M431 M510 M520 M532 M540 M782 M903 Q623 R031

M6 - [09] M903 P522 Q623 R031 R120 R307 R309 R318

PA - (TEIZ-N) TEIZO SEIYAKU KK

PN - JP57050915 A 19820325 DW198218 005pp - JP60005568B B 19850212 DW198510 000pp

PR - JP19800126107 19800912

RR - 01391

XIC - A61J-003/07; A61K-009/48; A61K-031/45

- AB J57050915 Capsule having a homogeneous coating layer comprising a hydrophilic polymer contg. a dyestuff is formed on the surface of soft capsule film comprising mainly gelatin.
 - Examples of the hydrophilic polymers are hydroxypropyl cellulose, cellulose acetate phthalate, carboxymethyl cellulose, methyl cellulose, ethyl cellulose, hydroxyethyl cellulose, polyvinylpyrrolidone, polyvinyl alcohol, gelatin and gum arabic, but hydroxypropyl cellulose and gelatin are pref. The dyestuff includes Food yellow No. 5, Food yellow No. 4 (tartrazine) and Food red No. 104. Pref. labile drugs are for heart failure (e.g. nifedipine,

S ubidecarenone, bufetolol hydrochloride, oxprenolol hydrochloride, a indenolol hydrochloride), vitamin E or its analogues and vitamin D3 or n its analogues. Soft capsules can be prepd. in conventional manner. An n agent for imparting opacity (e.g. titanium dioxide, iron oxide, calcium carbonate) and antiseptics (e.g. p-aminobenzoic acid, poxybenzoic acid ester, sorbic acid, benzyl alcohol) may be added to the gelatin sheet. - The capsule is useful for drugs which are labile to light. Decompsn. and denaturation of such drugs can be avoided using the soft capsule. W - SOFT CAPSULE LIGHT LABILE DRUG COMPRISE GELATIN HOMOGENEOUS COATING LAYER HYDROPHILIC POLYMER CONTAIN DYE KW - SOFT CAPSULE LIGHT LABILE DRUG COMPRISE GELATIN HOMOGENEOUS COATING LAYER HYDROPHILIC POLYMER CONTAIN DYE NC - 001 ÖPD - 1980-09-12 ORD - 1982-03-25 PAW - (TEIZ-N) TEIZO SEIYAKU KK

TI - Soft capsules for light-labile drugs - comprising gelatin with homogeneous coating layer of hydrophilic polymer contg. dyestuff

BNSDOCID: <XP____2354016A__I_>

⑩ 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57-50915

(5) Int. Cl.³ A 61 K 9/48 A 61 J 3/07 識別記号

庁内整理番号 7057-4C 6580-4C ❸公開 昭和57年(1982) 3 月25日

発明の数 2 審査請求 未請求

(全 5 頁)

図光不安定性薬物を包容するための軟カプゼル 及びその製造法

②特

願 昭55-126107

@出

頁 昭55(1980)9月12日

⑫発 明 者 本田忠雄

東京都文京区大塚 3 -33-5

⑩発 明 者 伊藤述弘

東京都杉並区松庵 2-11-32

切出 願 人 帝三製薬株式会社

東京都中央区日本橋本町2丁目

9番地

個代 理 人 弁理士 前田純博

明細音

1. 登明の名称

光不安定性薬物を包容するための飲カブセル及びその製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ゼラチンを主体とする軟カブセルの皮膜妥面に、染料を含む親水性重合体の均一なコーテイング層が形成されていることを特徴とする光不安定性薬物を包容するための軟カブセル。
 - 2. コーテイング層に不透明化剤が均一に分散せしめられている、特許請求の範囲第 1 項記載の光不安定性薬物を包容するための飲カブセル。
 - 3. 染料が食用黄色 4 号又は 5 号である、特許 請求の範囲第 1 項配敵の光不安定性薬物を包 容するための数カブセル。
 - 4. 叙水性低合体がセラチン又はヒドロキシブロビルセルロースである、特許請求の範囲第

- 1 項配載の光不安定性聚物を包容するための 数カプセル。
- 5. ゼラチンを主体とする飲カブセルの皮膜表面に、染料を含む親水性重合体の水溶液を均一にコーテイングし、次いで乾燥することを特徴とする光不安定性薬物を包容するための飲カブセルの製造法。
- 6. 不透明化剤を均一に分散せしめた親水性重合体の水溶液を用いる、特許静求の範囲第5. 項記載の光不安定性薬物を包容するための軟カブセルの製造法。
- 3. 発明の詳細な説明_

本発明は、光不安定性薬物を包容するための 軟カブセルに関するものである。

教カプセルとは、セラチンにクリセリンやソ ルビトール等の可塑剤を配合して得られる軟化 したセラチンから形成されるカプセルである。 かかる軟カブセルは、例えば、2枚の軟化した ゼラチンシートの間に薬物をはさみ込み、適当 な形に加圧成番するという方法によつて軟カブ

特開昭57-50915(2)

セル製剤を製造するために用いられている。飲色 カブセルは、薬物を一定量、密閉しただりに 変しるため、機帯に便利であるばかりでした。 がであり、機帯に便利であるばかりでれていた。 でであり、機帯に便利であるできた。 での変理効果を迅速に発揮させるといい。 特別であるといい。 での変理があるといい。 での変理があるといい。 での変理があるといい。 での変理があるといい。 を変をするといい。 を変をするといい。 を変をするといい。 を変をする。 従いのの変理が、かからない。 を変をする。 がたたい。 がたたい。 がたたい。 を変をする。 がたたい。 がたい。 がたたい。 がたたい。 がたたい。 がたたい。 がたたい。 がたい。 がたたい。 がたたい。 がたい。 がたたい。 がたい。 が

ところで抗狭心症薬として用いられている薬物の中には光に不安定なものが多く、通常の飲力プセルに包容しただけでは比較的短期間に薬物が分解するという問題がある。

栗理作用の迅速な発現と確実な薬効が絶対に必要である狭心症治療剤としては、これは重大な欠点である。

かかる欠点を解決するために、ゼラチンを主体とする飲カブセル皮膜中に光を吸収する染料。例えば、食用黄色 5 号を均一に分散させる方法(特開昭 5 5 - 2 2 6 4 5 号)や、ゼラチンを主体

あることを知見し本発明に到達した。

即ち、本発明は、ゼラチンを主体とする飲カブ ブセルの皮膜表面に、染料を含む親水性重合体 の均一なコーティング層が形成されていること を特徴とする光不安定性薬物を包容するための 飲カブセルである。

本発明者らは、従来技術の有する前配の如ぎ 欠点を解消するために、軟カプセルの皮膜表面 に染料や不透明化剤等の遮光剤を均一にコーテ イングする方法に着目し鋭意研究を行なつた結 果、遮光剤を特定の重合体の水溶液に配合した ものを用いれば、均一なコーティングが可能で

腐剤が添加混合されていてもよい。

親水性重合体としては、例えば、ヒドロキンプロピルセルロース、酢酸フタル酸セルロース、カルボキンメチルセルロース、メチルセルロース、エチルセルロース、ヒドロキンエチルセルロース等のセルロース誘導体、ポリビニルピロリドン、ポリビニルアルコール等の水溶性合成高分子、ゼラチン、フラビアゴムがある。ヒド

特開昭57-50915(3)

ロキンプロピルセルロースとゼラチンが 特に好 ましい。

コーテイングの方法としては、 染料を含む 親 水性 重合体の水溶液に飲かプセルを液を飲かっ 後乾燥する方法、あるいは前記水溶液を飲かっ セルにスプレーしその後乾燥する方法等公知の いかなる方法でもよいが、均一なコーテイング 層を形成させるためには、 染料と 親水性 重合体 を水溶液の形で用いることが必要である。

水溶液中には、乾燥速度を調節する等のために少量の有機溶剤を含んでいても良いが。、実質的に水溶液である必要があり、染料と親水性重合体を有機溶媒溶液として用いたのでは均一なコーテイング層が形成されない。

本発明においては、染料を含む親水性重合体の水溶液中に、二酸化チタン、酸化鉄、炭酸カルシウム等の不透明化剤を均一に分散せしめたものを用いてもよい。

本発明の飲力ブセルを用いれば、包容されている光不安定性薬物の分解・変質を防止することができ、携帯に便利で、経口的に投与することによつて包容されている薬物の薬理効果を迅速に発揮させうる飲力ブセル製剤を提供することができるものである。

れるものではなく、飲力ブセル中に包容される 光不安定性聚物の光による分解が、実用上許容 できる程度に抑制される様な範囲で任意に設定 することができる。

また、前配の如くしてコーティング層を形成された本発明の飲カブセル要面には、美感,防湿性等を目的として、ステアリン酸やシリコン樹脂等を更にコーティングしてもよい。

軟カプセル中に包容される光不安定性薬物の "形態としては特に限定されるものではなく、公

以下、実施例により本発明を詳述する。なお、 実施例中の部はすべて重量部である。

実施例 1 ~ 4、比较例 1 ~ 2 、

〔秋カプセル剤の製造〕

上記 飲カブセル皮 膜 用組成物 と 薬物 密液とから、自動 充域 密閉 機 を用いて 常法 (打ち抜き法)により 飲 カブセル 剤 を製 造した。 カブセルの 皮膜の厚さは 杓 0.8 mm で、 1 カブセル 中に 杓 300 の 栗 物 溶液 (ニフェシピンは 杓 1 0 切) が 充填されていた。

〔軟カプセル剤へのコーティング〕

第1 表に示した如き組成のコーテイング液を調製した。回転チェンパーに前述の如くして得られた飲カブセル剤(約500個)を入れ、これに400に加温されたコーテイング液を10ml/分の量で、回転チェンパーを回転(20r.p.m)させながら2時間スプレーした。その後、600の熱風を吹込み乾燥した。いずれのコーティング液を用いた場合も、均一なコーティング癌が形成された。

成分(部)) (2) (3)	来 2 2	夾 簡 例 3	実施例 4	比較例 1	比較例
黄色5号	ĸ	'n	v	អ	ŀ	I
・酸化チタン・	. 1	I	.10	10	10.	I
4 4 7 4 7	100	1	100	1	100	100
といったンプセンナセレロース	1	100	i	100	ı	· •1
*	9.885	9,885	9,875	9,875	9,880	9,890
ポリエチレングリコール400	0.1	10	10	10	1.0	10
ŧ <u>a</u>	1 0,0 0 0	1 0,0 0 0	10.000	10,000 10,000	1 0,0 0	1 0 0 0 0

(コーテイングされた軟カブセル剤の光安定性 試験)

前記の如くそれぞれのコーテイング液でコーテイングされた軟カブセル剤を、建物内の北側窓から約1 m の場所に直射日光を避けて1~ B 週間保存した。

一定期間毎に飲カプセル剤中のニフェシピン の残存率を求めたところ、結果は第2 妻に示し た通りであつた。

保存知問	東語句 1	炭脂包2	天 新色	米施例	比較例	比較 2 · 2
コーナイング目後	100%	100%	100%	100%	100%	100%
1 湖西 後	9.6.6	9.8.7	9.9.7	98.1	8 7.4	8 9.7
, 2	9 8.9	987	9.8.6	1.7.6	7 8.5	77.6
	9 8.2	9.7.4	9.7.8	8.7.6	5 9.7	5 8.3
9	9 7.1	9 6.5	97.7	95.9	44.1	4 7.0
	9 6.8	9 6.3	97.0	. 95.7	25.1	2 3.6

08

持爾昭57-50915(6)

第2 扱から、本発明の実施例 1 ~ 4 のものは、 8 週間保存後もニフェシピンの分解が十分に抑 制されていることがわかる。

一方、コーテイング層に染料を含まないものは(比較例1~2)、保存期間が長くなるにつれてニフェジピンが急激に分解していることがわかる。

なお、ニフェシピンの定量法は以下の如き方 法で行なつた。

軟カブセル(5個)を切断し内容物をとりだし、エーテルで軟カブセルの内壁を洗いこれを内容物に合する。この液からエーテルを除去後 飲カブセル2個分に相当する内容物をとりメタ

次にこの溶液 20 mlを正確にとり、メタノールを加えて正確に 100mlとして試料溶液とする。

試料溶液につきメクノールを対照として波長350 nm の吸光度 A を測定する。軟カブセル中に含まれるニフェジピンの量は下記式によつ

て求められる。

1 軟 カブセル中のニフェンピンの量(取)

- A × 1 軟カプセルの内容物平均重量(■9) × 5,000 軟カプセル2個分に相当する試料採取量(■9)

特許 出願 人 帝三 製業 株式 会社代理人 弁理士 前 田 純 博



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
DELURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.